



ANEXA I

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

O. Costea

1



KELA H.V.

SINT LENIAARTSEWEG 46
2320 HOOGSTRATE
BELGIUM

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TYLOSIN 75% KELA, 750 mg/g, pulbere solubilă pentru suine și păsări (pui de gaină, curcani)

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanță activă:

1 gram de pulbere conține:

750 000 UI (825 mg) tilozina tartrat eq. 750 000 U.I. (750 mg) tilozina

Excipient (excipienți):

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere solubila.

Pulbere alba pana la galben maroniu.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii ţintă

Suine, păsări (pui de gaină si curcani).

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor ţintă

Produsul se administreaza la pasari (pui de gaină, curcani) si suine in tratamentul infectiilor cauzate de germeni sensibili la tilozina.

1) Păsări (pui de gaină, curcani):

- Prevenirea (in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul bolilor respiratorii cronice (B.R.C.) produse de *Mycoplasma gallisepticum*, la puii de gaină și curcani.
- Adjuvant în tratamentul sinuzitelor infecțioase la curcani.

2) Suine:

- Adjuvant în tratament (mentionarea greutatii, imbunatatirea ratei de conversie), in caz de infecții cronice (pneumonie enzootică, rinită atrofică).
- Vezi pct. 4.5 pentru informații privind dizenteria porcină.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizeaza in caz de hipersensibilitate la substanta activa sau la oricare dintre excipienti.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie ţintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Se recomandă controlul periodic *in vitro* al sensibilității tulpinilor izolate la antibiotice, ca și modalitate de monitorizare a impactului schemelor de tratament și pentru obținerea de repere în stabilirea tratamentului terapeutic.

La tulpinile europene de *Brachyspira hyodysenteriae* a fost demonstrată o rată mare a rezistenței *in vitro*, ceea ce sugerează că produsul nu va fi suficient de eficace împotriva dizenteriei porcine.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale, atunci când se utilizează produsul.

Instalațiile de adăpare (rezervoare, conducte, adăpătoare etc.) trebuie să fie bine spălate la încetarea tratamentului.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Tilozina poate cauza dermatită de contact la persoanele care dezvoltă hipersensibilitate. De aceea la aceste persoane se va evita contactul direct cu produsul medicinal veterinar.

În caz de contact accidental, consultați imediat sfatul medicului și arătați acestuia prospectul sau eticheta.

Când se manipulează produsul medicinal veterinar, se va purta echipament de protecție personal.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

La suine, tratate cu doze terapeutice de tilozina, rareori pot să apară iritații anale, manifestate prin episoade frecvente de tremurături rapide ale cozii, eritem, edem al mucoasei rectale și prolaps rectal.

4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Nu există dovezi privind potențialul teratogen al tilozinei sau efectele toxice ale acesteia asupra funcției de reproducere. Din contră, tilozina poate să aibă un efect pozitiv asupra indicatorilor de reproducere și asupra dezvoltării postnatale a fetușilor. Administrarea în perioada de gestație și lactație nu este contraindicată.

Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Tilozina este compatibil cu majoritatea aditivilor furajeri anticoccidiensi. Combinarea cu lincomicina poate fi antagonică.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

TYLOSIN 75% KELA pulbere solubilă se administrează în apă de băut.

Păsări (pui de gaină, curcani):

Amestecați produsul medicinal veterinar în apă de băut pentru a obține o concentrație finală de 0,05% tilozina = 100 g TYLOSIN 75% KELA pulbere solubilă la 150 litri apă de băut.

Pe perioada tratamentului, apă medicamentată trebuie să fie singura sursă de apă de băut.

- Prevenirea B.R.C. (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat): adăugați TYLOSIN 75% KELA în apă de băut a puilor de 1 zi timp de 3 zile consecutive. Repetați tratamentul după aproximativ 4 săptămâni, timp de 1 sau 2 zile.
- Tratamentul B.R.C.: se adaugă TYLOSIN 75% KELA în apă de băut timp de 2 până la 5 zile.
- Adjuvant în tratamentul sinuzitei infecțioase (curcani): adăugați TYLOSIN 75% KELA în apă de băut, timp de 2 până la 5 zile.

Suine:

Amestecați produsul medicinal veterinar în apă de băut până la o concentrație finală de 0,025 - 0,05% tilozina = 100 g până la 200 g TYLOSIN 75% KELA pulbere solubilă la 300 litri apă de băut timp de 3 până la maximum 10 zile.

Pe perioada tratamentului, apă medicamentată trebuie să fie singura sursă de apă de băut.

Inainte de a se administra în apă de băut, amestecați mai întâi cantitatea totală calculată de TYLOSIN 75% KELA pulbere solubilă într-o cantitate mică de apă de băut, până obțineți o soluție omogenă. Apoi adăugați soluția concentrată în apă de băut, amestecând continuu, până când obțineți concentrația finală dorită. Se vor prepara soluții proaspete la fiecare zi.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Tilozina prezintă o marjă largă de siguranță la păsări și suine.



4.11 Timp de aşteptare

Carne și organe

Porcine, pui de gaină: 1 zi

Curcani: 5 zile

Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru utilizare sistemică, macrolide

Codul veterinar ATC: QJ01FA90

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Tilozina este un antibiotic macrolid activ cu preponderență împotriva bacteriilor Gram-pozitive și micoplasmelor. Este activă de asemenea împotriva unor bacterii Gram-negative, spirochete, unele rickettsii și chlamidi.

La dozele obișnuite recomandate, tilozina are acțiune bacteriostatică. Aceasta inhibă sinteza proteică a microorganismelor susceptibile, prin legarea subunităților ribozomului 50-S și inhibarea fazei de translocație.

Tilozina prezintă o foarte bună acțiune *in vitro* împotriva micoplasmelor și ureaplasmelor izolate de la suine (*M. hyopneumoniae*: CMI = 0,02 – 0,16 µg/ml; *M. hyorhinis*: CMI = 0,06 – 0,25 µg/ml; *M. hyosynoviae*: CMI = 0,045 – 3,1 µg/ml; *Ureaplasma spp.*: CMI = 0,5 µg/ml).

Majoritatea tulpinilor de micoplasme de la păsări sunt foarte susceptibile la tilozina, cu o CMI care variază între ± 0,03 și 0,4 µg/ml.

Acțiunea tilozinei împotriva tulpinilor de *Streptococcus suis* (CMI: 0,25 - ≥ 32 µg/ml) este variabilă.

Valorile CMI pentru tulpinile de *Bacteroides spp* și *Clostridium welchii* de tip A la suine sunt mai mici de 0,5 µg/ml, iar cele pentru *Erysipelotrix rhusiopathiae* sunt mai mici de 0,1 µg/ml. Tilozina este de asemenea activă împotriva tulpinilor de *Campylobacter (Vibrio) coli*.

Agenții patogeni Gram-negativi cu acțiune la nivelul tractului respirator *Pasteurella multocida* și *Actinobacillus pleuropneumonia* prezintă susceptibilitate moderată sau rezistență la tilozina.

Enterobacteriile Gram-negative (*E. coli*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*), *Pseudomonas spp.* și *Bordetella bronchiseptica* sunt rezistente la tilozina.

Pot să apară într-un timp foarte scurt mutații cromozomiale având ca rezultat rezistența la tilozina, deși rezistența astfel dezvoltată este relativ instabilă. Poate să apară de asemenea rezistență extracromozomială plasmido-mediată la antibioticele macrolide.

Tilozina poate prezenta rezistență încrucișată față de alte macrolide, antibiotice lincosamide și spectinomicină.

S-au raportat cazuri de reducere a susceptibilității sau de apariție a rezistenței la tilozina în cazul tulpinilor de *Str. suis* și *Staphylococcus aureus* la suine și în cazul tulpinilor aviare de *M. gallisepticum* izolate de la pui de gaină și curcani, respectiv al tulpinilor de *M. iowae* izolate de la curcani.

5.2 Particularități farmacocinetice

Tilozina tartrat se absoarbe rapid dar incomplet de la nivelul tractului gastrointestinal.

După o singură administrare orală de tilozina tartrat la pui de gaină și suine, concentrațiile plasmatici maxime se ating de obicei la 1-2 ore de la administrare, după care scad rapid, ajung să atingă un nivel neglijabil după 24 de ore. În cazul administrării continue la pui de gaină în apa de băut conform dozei recomandate (0,05% tilozina), concentrațiile serice atinse în timpul zilei variază în general între 0,1 și 0,2 µg/ml.

Tilozina este o bază organică ce se leagă în proporție moderată de proteinele serice (30-40%) și prezintă un grad ridicat de solubilitate lipidică. Prin urmare se distribuie cu facilitate în organism, atingând concentrații la nivelul țesuturilor și fluidelor biologice care uneori pot depăși nivelurile plasmatici.

Atunci când se administrează în apa de băut la pui de gaină la dozele normale recomandate, concentrațiile de tilozina în plămâni și sacii alveolari depășesc 0,3 µg/g de țesut.

După administrarea orală la suine, tilozina se distribuie repede și în concentrații ridicate la toate organele și țesuturile, mai puțin la nivelul creierului și măduvei spinării. Concentrațiile ridicate de tilozina se regăsesc la nivelul veziciei biliare și la nivelul conținutului și mucoasei intestinului la suine, ceea ce justifică parțial acțiunea împotriva agenților patogeni reziduali de la nivelul intestinului.

Tilozina este metabolizată în mare parte la suine, iar în cazul administrării orale, 99% din doza administrată este excretată prin fecale. Tilozina factor D este principalul metabolit excretat prin fecale (33%). Alte substanțe găsite în excremente: dihidrodesmicozin (8%), tilozina factor A (6%) și cel puțin alți zece metaboliți minori (5%).

După tratamentul oral cu tilozina la pui de gaină, aceasta este excretată în proporție semnificativă prin fecale (bilă + fracție neabsorbabilă). O mică parte este excretată prin urină.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Sucroză.

6.2 Incompatibilități

Nu se cunosc.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Perioada de valabilitate după dizolvare în apă de baut: 24 ore.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la temperatura camerei, ferit de lumină și umiditate.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Pungi laminate din aluminiu cu 100 g sau 1 kg de pulbere.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Animalele tratate vor fi menținute în adaposturi pe toată durata tratamentului, iar dejectiile de la acestora se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

KELA N.V., St. Lenaartseweg 48, 2320 Hoogstraten, Belgia
Tel. +32 3 340 04 11 - Fax + 32 3 340 04 23 - e-mail info@kela.be

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

140016

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

08/08/2006

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Mai 2018

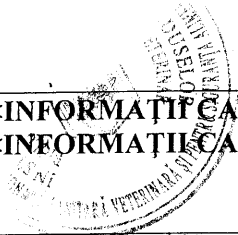
INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se elibereaza numai pe bază de rețetă veterinară.

Anexa nr. 3



A. ETICHETARE


<INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR>
<INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR>

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TYLOSIN 75% KELA, 750 mg/g, pulbere solubilă pentru suine și pasari (pui de gaină, curcani)
tilozina

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Substanță activă:

1 gram de pulbere conține:
750 000 UI (825 mg) tilozina tartrat eq. 750 000 U.I. (750 mg) tilozina

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere solubilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 g
1 kg

5. SPECII ȚINTĂ

Suine, păsări (pui de gaină, curcani)

6. INDICAȚII

1) Păsări (pui de gaină, curcani):

- Prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul bolilor respiratorii cronice (B.R.C.) produse de *Mycoplasma gallisepticum*, la pui de gaină și curcani.
- Adjuvant în tratamentul sinuzitelor infecțioase la curcani.

2) Suine:

- Adjuvant în tratament (menținerea greutății, imbunatatirea ratei de conversie), în caz de infecții cronice (pneumonie enzootică, rinită atrofică).

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe

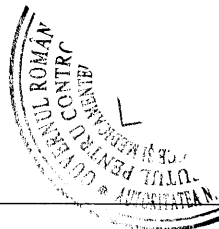
Porcine, pui de gaină : 1 zi

Curcani: 5 zile

Nu este autorizata utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.



10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După desigilare/deschidere, se va utiliza până la ...

Perioada de valabilitate după dizolvare în apă de băut: 24 oră

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatura camerei, ferit de lumină și umiditate.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Animalele tratate vor fi menținute în adaposturi pe toată durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

13. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

Numai pentru uz veterinar - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNE „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

KELA N.V., St. Lenaartseweg 48, 2320 Hoogstraten, Belgia

Tel. +32 3 340 04 11 - Fax + 32 3 340 04 23 - e-mail info@kela.be

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

140016

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:

ANEXA n^o 3



B. PROSPECT

PROSPECT PENTRU

TYLOSIN 75% KELA , 750 mg/g, pulbere solubilă pentru suine și pasari (pui de gaină, curcani)



1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

KELA N.V., St. Lenaartseweg 48, 2320 Hoogstraten, Belgia.
Tel. +32 3 340 04 11 - Fax + 32 3 340 04 23 - e-mail info@kela.be

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TYLOSIN 75% KELA, 750 mg/g, pulbere solubilă pentru suine și pasari (pui de gaină, curcani)
tilozina

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENȚI

Substanță activă:

1 gram de pulbere conține:
750 000 UI (825 mg) tilozina tartrat eq. 750 000 U.I. (750 mg) tilozina

4. INDICAȚII

1) Păsări:

- Prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul bolilor respiratorii cronice (B.R.C.) produse de *Mycoplasma gallisepticum*, la pui de gaină și curcani.
- Adjuvant în tratamentul sinuzitelor infecțioase la curcani.

2) Suine:

- Adjuvant în tratament (menținerea greutății, imbunatatirea ratei de conversie), în caz de infecții cronice (pneumonie enzootică, rinită atrofică).
- Vezi pct. 12 pentru informații privind dizenteria porcină.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

La suine, tratate cu doze terapeutice de tilozina, rareori pot să apară iritații anale, manifestate prin episoade frecvente de tremurături rapide ale cozii, eritem, edem al mucoasei rectale și prolaps rectal.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Suine, păsări (pui de gaină, curcani).

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

TYLOSIN 75% KELA pulbere solubilă se administrează în apă de băut.

Păsări (pui de gaină, curcani):

Amestecați produsul medicinal veterinar în apă de băut pentru a obține o concentrație finală de 0,05% tilozina = 100 g TYLOSIN 75% KELA pulbere solubilă la 150 litri apă de băut.

Pe perioada tratamentului, apa medicamentată trebuie să fie singura sursă de apă de băut.

- Prevenirea B.R.C. (in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat): adăugați TYLOSIN 75% KELA în apa de băut a puilor de 1 zi timp de 3 zile consecutive. Repetați tratamentul după aproximativ 4 săptămâni, timp de 1 sau 2 zile.
- ~~Tratamentul B.R.C.:~~ se adaugă TYLOSIN 75% KELA în apă de băut timp de 2 până la 5 zile.
- Adjuvant în tratamentul sinuzitei infecțioase (curcani): adăugați TYLOSIN 75% KELA în apă de băut, timp de 2 până la 5 zile.

Suine:

Amestecați produsul medicinal veterinar în apă de băut până la o concentrație finală de 0,025 - 0,05% tilozina = 100 g până la 200 g TYLOSIN 75% KELA pulbere solubilă la 300 litri apă de băut timp de 3 până la maximum 10 zile.

Pe perioada tratamentului, apa medicamentată trebuie să fie singura sursă de apă de băut.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Inainte de a se administra în apă de băut, amestecați mai întâi cantitatea totală calculată de TYLOSIN 75% KELA pulbere solubilă într-o cantitate mică de apă de băut, până obțineți o soluție omogenă. Apoi adăugați soluția concentrată în apă de băut, amestecând continuu, până când obțineți concentrația finală dorită. Se vor prepara soluții proaspete la fiecare zi.

10. TEMPORALITATEA DE AȘTEPTARE

Carne și organe

Porcine, pui de gaină : 1 zi

Curcani: 5 zile

Nu este autorizata utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatura camerei, ferit de lumină și umiditate.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Perioada de valabilitate după dizolvare în apă de băut: 24 oră.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precăutii speciale pentru fiecare specie tinta:

Nu există.

Precăutii speciale pentru utilizare la animale:

Se recomandă controlul periodic *in vitro* al sensibilității tulpinilor izolate la antibiotice, ca și modalitate de monitorizare a impactului schemelor de tratament și pentru obținerea de repere în stabilirea tratamentului terapeutic.

La tulpinile europene de *Brachyspira hyodysenteriae* a fost demonstrată o rată mare a rezistenței *in vitro*, ceea ce sugerează că produsul nu va fi suficient de eficace împotriva dizenteriei porcine.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale, atunci când se utilizează produsul.

Instalațiile de adăpare (rezervoare, conducte, adăptoare etc.) trebuie să fie bine spălate la încetarea tratamentului.

Precăutii speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Tilozina poate cauza dermatită de contact la persoanele care dezvoltă hipersensibilitate. De aceea la aceste persoane se va evita contactul direct cu produsul medicinal veterinar.

În caz de contact accidental, consultați imediat sfatul medicului și arătați acestuia prospectul sau eticheta.

Cand se manipuleaza produsul medicinal veterinar, se va purta echipament de protectie personal.

Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Nu există dovezi privind potențialul teratogen al tilozinei sau efectele toxice ale acesteia asupra funcției de reproducere. Din contră, tilozina poate să aibă un efect pozitiv asupra indicatorilor de reproductie și asupra dezvoltării postnatale a fetusilor. Administrarea în perioada de gestație și lactație nu este contraindicată.

Nu este autorizata utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Tilozina este compatibil cu majoritatea aditivilor furajeri anticoccidiensi. Combinarea cu lincomicina poate fi antagonica.

Supradозare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Tilozina prezintă o marjă largă de siguranță la păsări și suine.

Incompatibilități:

Nu se cunosc.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Animalele tratate vor fi menținute în adaposturi pe toată durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

14. DATE ÎN BAZA CARORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

Martie 2015

15. ALTE INFORMATII

Dimensiuni ambalaje:

Pungi laminate din aluminiu cu 100 g sau 1 kg de pulbere.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.